# (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 2. August 2001 (02.08.2001)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/54653 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation7: A61K 7/00, 7/48
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/00396

(22) Internationales Anmeldedatum:

15. Januar 2001 (15.01.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 03 786.0

28. Januar 2000 (28.01.2000) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): MERCK PATENT GMBH [DE/DE]; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BÜNGER, Joachim [DE/DE]; Wilhelm-Leuschner-Strasse 181, 64823 Gross-Umstadt (DE). ZUR LAGE, Jutta [DE/DE]; Kaupstrasse 11, 64289 Darmstadt (DE). AXT, Alexandra [DE/DE]; Thüringer Strasse 24, 64380 Rossdorf (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: MERCK PATENT GMBH; Frankfurter Strasse 250, 64293 Darmstadt (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: GALENIC FORMULATION

(54) Bezeichnung: GALENISCHE FORMULIERUNG

(57) Abstract: The invention relates to cosmetic or dermatological formulations which contain one or more active substances selected from phyllochinon, 2-hydroxy-5-methyllaurophenonoxime, vitamin A and derivatives thereof, vitamin E and derivatives thereof, vitamin H, allantoin, bisabolol, nicotine acid derivatives, caffeine and, optionally: (a) one or more antioxidants and/or; (b) one or more UV filters. The formulations are particularly characterized in that the active substances containing the inventive formulations are stabilized.

(57) Zusammenfassung: Kosmetische oder dermatologische Formulierungen, die einen oder mehrere Wirkstoffe ausgewählt aus Phyllochinon, 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim, Vitamin A und seinen Derivaten, Vitamin E und seinen Derivativen, Vitamin H, Allantoin, Bisabolol, Nicotinsäurederivaten und Coffein und zusätzlich (a) ein oder mehrere Antioxidantien und/oder, (b) ein oder mehrere UV-Filter enthalten, zeichnen sich insbesondere dadurch aus, daß die in der erfindungsgemäßen Formulierung enthaltenen Wirkstoffe stabilisiert sind.



## Galenische Formulierung

Die Erfindung betrifft stabilisierte kosmetische oder dermatologische Formulierungen enthaltend Hilfs- und/oder Trägerstoffe sowie einen oder mehrere Wirkstoffe ausgewählt aus Phyllochinon, 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim, Vitamin A und seinen Derivaten, Vitamin E und seinen Derivaten, Vitamin H, Allantoin, Bisabolol, Nicotinsäurederivaten und Coffein.

10

15

20

Die Verwendung von Phyllochinon (Vitamin K1) in kosmetischen Mitteln ist bekannt.

Formulierungen enthaltend Phyllochinon können z.B. zur Hautaufhellung, zur Entfernung von Blutflecken, Blutäderchen und blauen Flecken, gegen dunkle Augenringe, zur Verstärkung der Kapillaren, zur Hautstraffung und/oder zur Verhinderung von Hautirritationen verwendet werden.

Aus der JP 053200039 sind beispielsweise hautaufhellende Kosmetika bekannt, die Vitamin K1 enthalten.

In der EP 0 521 647 werden z.B. kosmetische Zusammensetzungen beschrieben, die Vitamin K1 enthalten und insbesondere zur Anwendung für die Hautbereiche um die Augen geeignet sind.

25

30

Die Verwendung von 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim, welches auch als HMLO oder F5 bezeichnet wird, in kosmetischen Mitteln ist beispielsweise aus der DE 41 16 123 bekannt. Die darin beschriebenen Mittel sind zur Behandlung von Hauterkrankungen, die mit Entzündungen einhergehen, geeignet. Anwendungsgebiet dieser Mittel sind die pharmazeutische Industrie, die Human- und Veterinärmedizin sowie die Kosmetik. Insbesondere wird beschrieben, daß die Formulierungen enthaltend 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim z.B. zur Therapie der

Psioriasis, unterschiedlicher Ekzemformen, irritativer und toxischer Dermatitis, UV-Dermatitis sowie weiterer allergischer und/oder entzündlicher Erkrankungen der Haut und der Hautanhangsgebilde verwendet werden können.

5

Vitamin A und Vitamin E sowie deren Derivate wirken z.B. als 'antiageing'-Substanzen.

10

Vitamin H (Biotin) kann beispielsweise zur Prophylaxe oder Behandlung von Vorgängen der Hautalterung oder von trockenen Hautzuständen verwendet werden.

Allantoin und Bisabolol fungieren z.B. als antiinflammatorische Wirkstoffe.

15

Nicotinsäurederivate und Coffein dienen beispielsweise als durchblutungsfördernde Wirkstoffe.

}

20

Wirkstoffe, die in kosmetische oder dermatologische Formulierungen eingearbeitet werden sollen, sind jedoch oftmals nicht stabil und können in der Formulierung geschädigt werden. Die Schädigungen können beispielsweise durch eine Reaktion mit Luftsauerstoff oder durch die Absorption von UV-Strahlen verursacht werden. Die so geschädigten Moleküle können durch ihre Strukturänderung z.B. ihre Farbe und/oder ihre Wirksamkeit verlieren.

25

30

35

Bisher ist es beispielsweise nur schwer möglich, Substanzen wie das Vitamin K1 in einer kosmetischen oder dermatologischen Formulierung stabil zu formulieren. Nach dem Einarbeiten von Vitamin K1 in kosmetische oder dermatologische Formulierungen verändern diese Formulierungen z.B. ihre Farbe durch die Einwirkung von UV-Licht und verstärkt durch die Einwirkung von UV-Licht und gleichzeitige Anwesenheit von Luftsauerstoff. Dies führt zu einer heterogenen Braunfärbung der ursprünglich hellen, z.B. hellgelben, kosmetischen oder dermatologischen Formulierung. Derartige Farbveränderungen werden von den Kunden als unästhetisch empfunden.

Aus den obengenannten Gründen ist es notwendig, Wirkstoffe in kosmetischen oder dermatologischen Formulierungen zu stabilisieren.

Es bestand daher die Aufgabe, kosmetische und dermatologische Formulierungen enthaltend Hilfs- und/oder Trägerstoffe sowie einen oder mehrere Wirkstoffe ausgewählt aus Phyllochinon, 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim, Vitamin A und seinen Derivaten, Vitamin E und seinen Derivaten, Vitamin H, Allantoin, Bisabolol, Nicotinsäurederivaten und Coffein zur Verfügung zu stellen, die sich dadurch auszeichnen, daß die Wirkstoffe in der Formulierung eine möglichst hohe Stabilität besitzen und die Formulierungen darüber hinaus auch gegen Verfärbungen stabilisiert sind.

Überraschend wurde nun gefunden, daß diese Aufgabe durch die Bereitstellung von kosmetischen und dermatologischen Formulierungen enthaltend Hilfs- und/oder Trägerstoffe sowie einen oder mehrere Wirkstoffe ausgewählt aus Phyllochinon, 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim, Vitamin A und seinen Derivaten, Vitamin E und seinen Derivaten, Vitamin H, Allantoin, Bisabolol, Nicotinsäurederivaten und Coffein gelöst wird, wenn diese zusätzlich

(a) ein oder mehrere Antioxidantien

25 und/oder

(b) ein oder mehrere UV-Filter

enthalten.

Die Erfindung betrifft somit kosmetische oder dermatologische Formulierungen enthaltend Hilfs- und/oder Trägerstoffe sowie einen oder mehrere Wirkstoffe ausgewählt aus Phyllochinon, 2-Hydroxy-5-

methyllaurophenonoxim, Vitamin A und seinen Derivaten, Vitamin E und seinen Derivaten, Vitamin H, Allantoin, Bisabolol, Nicotinsäurederivaten und Coffein, dadurch gekennzeichnet, daß sie zusätzlich

5 (a) ein oder mehrere Antioxidantien

und/oder

(b) ein oder mehrere UV-Filter

enthalten.

Die Erfindung betrifft weiterhin die Verwendung einer oder mehrerer Verbindungen ausgewählt aus Antioxidantien und UV-Filtern zum Schutz und/oder zur Stabilisierung von in einer kosmetischen oder dermatologischen Formulierung enthaltenen Wirkstoffen ausgewählt aus Phyllochinon, 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim, Vitamin A und seinen Derivaten, Vitamin E und seinen Derivaten, Vitamin H, Allantoin, Bisabolol, Nicotinsäurederivaten und Coffein.

20

25

30

10

15

Weiterhin betrifft die Erfindung die Verwendung von einem oder mehreren Wirkstoffen ausgewählt aus Phyllochinon, 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim, Vitamin A und seinen Derivaten, Vitamin E und seinen Derivaten, Vitamin H, Allantoin, Bisabolol, Nicotinsäurederivaten und Coffein, und einer oder mehrerer Verbindungen ausgewählt aus Antioxidantien und UV-Filtern zur Herstellung einer kosmetischen oder dermatologischen Formulierung. Die Erfindung betrifft auch die Verwendung der genannten Wirkstoffe, Antioxidantien und UV-Filter zur Herstellung einer kosmetischen oder dermatologischen Formulierung zum Schutz oder zur Pflege der menschlichen oder tierischen Haut.

Desweiteren betrifft die Erfindung ein Verfahren zur Herstellung einer kosmetischen oder dermatologischen Formulierung, dadurch gekennzeichnet, daß man einen oder mehrere Wirkstoffe ausgewählt aus Phyllochinon, 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim, Vitamin A und seinen Derivaten, Vitamin E und seinen Derivaten, Vitamin H, Allantoin, Bisabolol, Nicotinsäurederivaten und Coffein und eine oder mehrere Substanzen ausgewählt aus Antioxidantien und UV-Filtern gegebenenfalls mit Hilfsund/oder Trägerstoffen in eine geeignete kosmetische oder dermatologische Formulierungsform bringt.

10

15

5

Die Derivate von Vitamin A sind vorzugsweise ausgewählt aus Vitamin-A-Propionat, Vitamin-A-Palmitat und Vitamin-A-Acetat.

Die Derivate von Vitamin E sind vorzugsweise ausgewählt aus DL- $\alpha$ -Tocopherol, Tocopherol-E-Acetat und Tocopherolhydrogensuccinat.

Als Nicotinsäurederivate ist Nicotinsäureamid bevorzugt.

Die in den erfindungsgemäßen kosmetischen oder dermatologischen Formulierungen enthaltenen Antioxidantien und/oder UV-Filter stabilisieren die ebenfalls enthaltenen Wirkstoffe. Dies wirkt sich z.B. in vorteilhafter Weise in einer Erhöhung der Lagerstabilität der erfindungsgemäßen Formulierungen aus.

Die erfindungsgemäßen kosmetischen oder dermatologischen Formulierungen können im Bereich Hautschutz/Hautpflege eingesetzt werden. Sie können zum Schutz oder zur Pflege sowohl der menschlichen als auch der tierischen Haut eingesetzt werden. Der Schutz der menschlichen Haut ist bevorzugt.

30

Bevorzugte Wirkstoffe, die in den erfindungsgemäßen Formulierungen enthalten sind, sind vorzugsweise ausgewählt aus Phyllochinon und 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim.

den erfindungsgemäßen Formulierungen können die aus der Fachliteratur bekannten Antioxidantien enthalten sein, z.B. Flavonoide, Coumaranone, Aminosäuren (z.B. Glycin, Histidin, Tyrosin, Tryptophan) und deren Derivate, Imidazole, (z.B. Urocaninsäure) und deren Derivate, Peptide wie D,L-Carnosin, D-Carnosin, L-Carnosin und deren Derivate (z.B. Anserin), Carotinoide, Carotine (z.B. α-Carotin, β-Carotin, Lycopin) und deren Derivate, Chlorogensäure und deren Derivate, Liponsäure und deren Derivate (z.B. Dihydroliponsäure), Aurothioglucose, Propylthiouracil und andere Thiole (z.B. Thioredoxin, Glutathion, Cystein, Cystin, Cystamin und deren Glycosyl-, N-Acetyl-, Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Amyl-, Butyl- und Lauryl-, Palmitoyl-, Oleyl-, γ-Linoleyl, Cholesteryl- und Glycerylester) sowie deren Salze, Diaurylthiodipropionat, Distearylthiodipropionat, Thiodipropiosäure und deren Derivate (Ester, Ether, Peptide, Lipide, Nukleotide, Nukleoside und Salze) sowie Sulfoximinverbindungen (z.B. Buthioninsulfoximine, Homocysteinsulfoximin, Buthioninsulfone, Penta-, Hexa-, Heptathioninsulfoximin) in sehr geringen verträglichen Dosierungen (z.B. pmol bis μmol/kg), ferner (Metall-) Chelatoren, (z.B. α-Hydroxyfettsäuren, Palmitinsäure, Phytinsäure, Lactoferrin), α-Hydroxysäuren (z.B. Citronensäure, Milchsäure, Äpfelsäure), Huminsäure, Gallensäure, Gallenextrakte, Bilirubin, Biliverdin, EDTA, EGTA und deren Derivate, ungesättigte und deren Derivate, Vitamin C und Fettsäuren Derivate Ascorbylpalmitat, Magnesium-Ascorbylphosphat, Ascorbylacetat) sowie Koniferylbenzoat des Benzoeharzes, Rutinsäure und deren Derivate, α-Glycosylrutin, Ferulasäure, Furfurylidenglucitol, Butylhydroxytoluol (BHT), Butylhydroxyanisol, Nordohydroguajaretsäure, Trihydroxybutyrophenon, Harnsäure und deren Derivate, Mannose und deren Derivate, Zink und dessen Derivate (z.B. ZnO, ZnSO<sub>4</sub>), Selen und dessen Derivate (z.B. Selenmethionin), Stilbene und deren Derivate (z.B. Stilbenoxid, trans-Stilbenoxid).

30

35

5

10

15

20

25

Mischungen von Antioxidantien sind ebenfalls zur Verwendung in den erfindungsgemäßen Formulierungen geeignet. Bekannte und käufliche Mischungen sind beispielsweise Mischungen enthaltend als aktive Inhaltsstoffe Lecithin, L-(+)-Ascorbylpalmitat und Zitronensäure (z.B. Oxynex® AP), natürliche Tocopherole, L-(+)-Ascorbylpalmitat, L-(+)-

Ascorbinsäure und Zitronensäure (z.B. Oxynex<sup>®</sup> K LIQUID), Tocopherolextrakte aus natürlichen Quellen, L-(+)-Ascorbylpalmitat, L-(+)-Ascorbinsäure und Zitronensäure (z.B. Oxynex<sup>®</sup> L LIQUID), DL-α-Tocopherol, L-(+)-Ascorbylpalmitat, Zitronensäure und Lecithin (z.B. Oxynex<sup>®</sup> LM) oder Butylhydroxytoluol (BHT), L-(+)-Ascorbylpalmitat und Zitronensäure (z.B. Oxynex<sup>®</sup> 2004),

In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung enthält die erfindungsgemäße kosmetische oder dermatologische Formulierung als Antioxidans Butylhydroxytoluol.

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform enthält die erfindungsgemäße kosmetische oder dermatologische Formulierung als Antioxidans eine oder mehrere Verbindungen ausgewählt aus Flavonoiden und/oder Coumaranonen.

Als Flavonoide werden die Glykoside von Flavanonen, Flavonen, 3-Hydroxyflavonen (= Flavonolen), Auronen, Isoflavonen und Rotenoiden aufgefaßt [Römpp Chemie Lexikon, Band 9, 1993]. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden hierunter jedoch auch die Aglykone, d.h. die zuckerfreien Bestandteile, und die Derivate der Flavonoide und der Aglykone verstanden. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung werden unter Coumaranonen auch dessen Derivate verstanden.

Bevorzugte Flavonoide leiten sich von Flavanonen, Flavonen, 3-Hydroxyflavonen, Auronen und Isoflavonen, insbesondere von Flavanonen, Flavonen, 3-Hydroxyflavonen und Auronen, ab.

Die Flavanone sind durch folgende Grundstruktur gekennzeichnet:

35

30

5

10

15

Die Flavone sind durch folgende Grundstruktur gekennzeichnet:

10

5

15

Die 3-Hydroxyflavone (Flavonole) sind durch folgende Grundstruktur gekennzeichnet:

20

25

Die Isoflavone sind durch folgende Grundstruktur gekennzeichnet:

30

10

15

20

25

Die Aurone sind durch folgende Grundstruktur gekennzeichnet:

Die Coumaranone sind durch folgende Grundstruktur gekennzeichnet:

Vorzugsweise sind die Flavonoide und Coumaranone ausgewählt aus den Verbindungen der Formel (I):

$$Z_{2}$$

$$Z_{3}$$

$$Z_{4}$$

$$O$$

$$A$$

$$(I)$$

worin

Jeweils unabhängig voneinander H, OH, Alkoxy, Hydroxyalkoxy, Mono- oder Oligoglycosidreste bedeuten und wobei die Alkoxy- und Hydroxyalkoxygruppen verzweigt und unverzweigt sein und 1 bis 18 C-Atome aufweisen können und wobei an die Hydroxygruppen der genannten Reste auch Sulfat oder Phosphat gebunden sein kann,

A ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus den Teilformeln (IA), (IB) und (IC)

5

$$Z_{6}$$
 $Z_{7}$ 
 $Z_{8}$ 
 $Z_{9}$ 
 $Z_{10}$ 

(IA)

10

\ \_\_\_\_.

Z<sub>6</sub> 7

(IB)

15

20

$$Z_5$$
  $Z_{10}$   $Z_6$   $Z_7$ 

(IC)

25

Z<sub>5</sub> H, OH oder OR,

R

einen Mono- oder Oligoglykosidrest,

30

 $Z_6$  bis  $Z_{10}$  die Bedeutung der Reste  $Z_1$  bis  $Z_4$  besitzen, und

$$V-W \rightarrow HC-CH_2-$$

bedeutet.

5

10

Die Alkoxygruppen sind vorzugsweise linear und besitzen 1 bis 12 und vorzugsweise 1 bis 8 C-Atome. Diese Gruppen entsprechen somit den Formeln -O-(CH<sub>2</sub>)<sub>m</sub>-H, wobei m 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 und insbesondere 1 bis 5 bedeutet.

Die Hydroxyalkoxygruppen sind vorzugsweise linear und besitzen 2 bis 12 und vorzugsweise 2 bis 8 C-Atome. Diese Gruppen entsprechen somit den Formeln -O-(CH<sub>2</sub>)<sub>n</sub>-OH, wobei n 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8, insbesondere 2 bis 5 und außerordentlich bevorzugt 2 bedeutet.

Die Mono- und Oligoglycosidreste sind vorzugsweise aus 1 bis 3
Glycosideinheiten aufgebaut. Vorzugsweise sind diese Einheiten
ausgewählt aus der Gruppe der Hexosylreste insbesondere der
Rhamnosylreste und Glucosylreste. Aber auch andere Hexosylreste,
beispielsweise Allosyl, Altrosyl, Galactosyl, Gulosyl, Idosyl, Mannosyl und
Talosyl sind gegebenenfalls vorteilhaft zu verwenden. Es kann auch
erfindungsgemäß vorteilhaft sein, Pentosylreste zu verwenden.

In einer bevorzugten Ausführungsform besitzen

- Z<sub>1</sub> und Z<sub>3</sub> die Bedeutung H,
- Z<sub>2</sub> und Z<sub>4</sub> eine andere Bedeutung als H, insbesondere bedeuten sie OH, Methoxy, Ethoxy oder 2-Hydroxyethoxy,
- die Bedeutung H, OH oder einen Glycosidrest, der aus 1 bis 3, vorzugsweise aus 1 oder 2, Glycosideinheiten aufgebaut ist,

- Z<sub>6</sub>, Z<sub>9</sub> und Z<sub>10</sub> die Bedeutung H, und
- Z<sub>7</sub> und Z<sub>8</sub> eine andere Bedeutung als H, insbesondere bedeuten sie OH, Methoxy, Ethoxy oder 2-Hydroxyethoxy.

5

10

15

In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform, insbesondere wenn die Wasserlöslichkeit der Flavonoide und Coumaranone gesteigert werden soll, ist an die Hydroxygruppen eine Sulfat- oder Phosphatgruppe gebunden. Geeignete Gegenionen sind beispielsweise die Ionen der Alkali- oder Erdalkalimetalle, wobei diese z.B. aus Natrium oder Kalium ausgewählt sind.

In einer weitern bevorzugten Ausführungsform sind die Flavonoide ausgewählt aus folgenden Verbindungen: 4,6,3′,4′-Tetrahydroxyauron, Quercetin, Rutin, Isoquercetin, Anthocyanidin (Cyanidin), Eriodictyol, Taxifolin, Luteolin, Trishydroxyethylquercetin (Troxequercetin), Trishydroxyethylrutin (Troxerutin), Trishydroxyethylisoquercetin (Troxeisoquercetin), Trishydroxyethylluteolin (Troxeluteolin) sowie deren Sulfaten und Phosphaten.

20

Unter den Flavonoiden sind insbesondere Rutin und Troxerutin bevorzugt. Ganz außerordentlich bevorzugt ist Troxerutin.

Unter den Coumaranonen ist 4,6,3',4'-Tetrahydroxybenzylcoumaranon-3 bevorzugt.

Als geeignete organische UV-Filter kommen alle dem Fachmann bekannten UVA- als auch UVB-Filter in Frage. Für beide UV-Bereiche gibt es viele aus der Fachliteratur bekannte und bewährte Substanzen, z.B.

30

35

#### Benzylidenkampferderivate wie

- 3-(4'-Methylbenzyliden)-dl-kampfer (z.B. Eusolex® 6300),
- 3-Benzylidenkampfer (z.B. Mexoryl® SD),
- Polymere von N-{(2 und 4)-[(2-oxoborn-3-yliden)methyl]benzyl}acrylamid (z.B. Mexoryl<sup>®</sup> SW),

- N,N,N-Trimethyl-4-(2-oxoborn-3-ylidenmethyl)anilinium methylsulfat (z.B. Mexoryl<sup>®</sup> SK) oder
- $\alpha$ -(2-Oxoborn-3-yliden)toluol-4-sulfonsäure (z.B. Mexoryl<sup>®</sup> SL),

## 5 Benzoyl- oder Dibenzoylmethane wie

- 1-(4-tert-Butylphenyl)-3-(4-methoxyphenyl)propan-1,3-dion (z.B. Eusolex® 9020) oder
- 4-Isopropyldibenzoylmethan (z.B. Eusolex® 8020),

## 10 Benzophenone wie

- 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon (z.B. Eusolex® 4360) oder
- 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon-5-sulfonsäure und ihr Natriumsalz (z.B. Uvinul® MS-40),

## 15 Methoxyzimtsäureester wie

- Methoxyzimtsäureoctylester (z.B. Eusolex® 2292),
- 4-Methoxyzimtsäureisopentylester, z.B. als Gemisch der Isomere (z.B. Neo Heliopan® E 1000),

## 20 Salicylatderivate wie

30

- 2-Ethylhexylsalicylat (z.B. Eusolex® OS),
- 4-Isopropylbenzylsalicylat (z.B. Megasol®) oder
- 3,3,5-Trimethylcyclohexylsalicylat (z.B. Eusolex® HMS),

#### 4-Aminobenzoesäure und Derivate wie

- 4-Aminobenzoesäure,
- 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-ethylhexylester (z.B. Eusolex® 6007),
- ethoxylierter 4-Aminobenzoesäureethylester (z.B. Uvinul<sup>®</sup> P25),

## und weitere Substanzen wie

- 2-Cyano-3,3-diphenylacrylsäure-2-ethylhexylester (z.B. Eusolex® OCR),
- 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure sowie ihre Kalium-, Natrium- und Triethanolaminsalze (z.B. Eusolex® 232),

- 3,3'-(1,4-Phenylendimethylen)-bis-(7,7-dimethyl-2-oxobicyclo[2.2.1]hept-1-ylmethansulfonsäure sowie ihre Salze (z.B. Mexoryl® SX)
und

- 2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2'-ethylhexyl-1'-oxi)-1,3,5-triazin (z.B. Uvinul® T 150).

Diese organischen UV-Filter werden in der Regel in einer Menge von 0,5 bis 10 Gewichtsprozent, vorzugsweise 1 - 8 %, in die erfindungsgemäßen Formulierungen eingearbeitet

10

15

20

25

35

5

Weitere geeignete organische UV-Filter sind z.B.

- 2-(2H-Benzotriazol-2-yl)-4-methyl-6-(2-methyl-3-(1,3,3,3-tetramethyl-1-(trimethylsilyloxy)disiloxanyl)propyl)phenol (z.B. Silatrizole®),
- 4,4'-[(6-[4-((1,1-Dimethylethyl)aminocarbonyl)phenylamino]-1,3,5-triazin-2,4-diyl)diimino]bis(benzoesäure-2-ethylhexylester) (z.B. Uvasorb® HEB),
- α-(Trimethylsilyl)-ω-[trimethylsilyl)oxy]poly[oxy(dimethyl [und ca. 6% methyl[2-[p-[2,2-bis(ethoxycarbonyl]vinyl]phenoxy]-1-methylenethyl] und ca. 1,5 % methyl[3-[p-[2,2-bis(ethoxycarbonyl)vinyl)phenoxy)- propenyl) und 0,1 bis 0,4% (methylhydrogen]silylen]] (n  $\approx$  60) (z.B. Parsol<sup>®</sup> SLX),
- 2,2'-Methylen-bis-(6-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-(1,1,3,3-tetramethyl-butyl)phenol) (z.B. Tinosorb® M),
- 2,2'-(1,4-Phenylen)bis-(1H-benzimidazol-4,6-disulfonsäure, Mononatriumsalz) (z.B. Neo Heliopan® AP) und
- 2,4-bis-{[4-(2-Ethyl-hexyloxy)-2-hydroxyl]-phenyl}-6-(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin (z.B. Tinosorb<sup>®</sup> S).

Diese organischen UV-Filter werden in der Regel in einer Menge von 0,5 bis 20 Gewichtsprozent, vorzugsweise 1 - 15 %, in die erfindungsgemäßen Formulierungen eingearbeitet.

Als anorganische UV-Filter sind solche aus der Gruppe der Titandioxide wie z.B. gecoatetes Titandioxid (z.B. Eusolex® T-2000 oder Eusolex® T-Aqua), Zinkoxide (z.B. Sachtotec®), Eisenoxide oder auch Ceroxide denkbar. Diese anorganischen UV-Filter werden in der Regel in einer

Menge von 0,5 bis 20 Gewichtsprozent, vorzugsweise 2 - 10 %, in die erfindungsgemäßen Formulierungen eingearbeitet.

Bevorzugte UV-Filter sind Zinkoxid, Titandioxid, 3-(4'-Methylbenzyliden)-dl-kampfer, 1-(4-tert-Butylphenyl)-3-(4-methoxyphenyl)propan-1,3-dion, 4-Isopropyldibenzoylmethan, 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, Methoxyzimtsäureoctylester, 3,3,5-Trimethylcyclohexylsalicylat, 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-ethylhexylester, 2-Cyano-3,3-diphenylacrylsäure-2-ethylhexylester, 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure sowie ihren Kalium-, Natrium- und Triethanolaminsalzen.

Besonders bevorzugte UV-Filter sind Zinkoxid und Titandioxid.

Unter den Titandioxid enthaltenden erfindungsgemäßen Formulierungen sind diejenigen bevorzugt, die neben Titandioxid zusätzlich einen oder mehrere weitere UV-Filter ausgewählt aus 3-(4'-Methylbenzyliden)-dl-kampfer, 1-(4-tert-Butylphenyl)-3-(4-methoxyphenyl)propan-1,3-dion, 4-lsopropyldibenzoylmethan, 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, Methoxyzimtsäureoctylester, 3,3,5-Trimethylcyclohexylsalicylat, 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-ethylhexylester, 2-Cyano-3,3-diphenylacrylsäure-2-ethylhexylester, 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure sowie ihren Kalium-, Natrium- und Triethanolaminsalzen enthalten.

Unter diesen Formulierungen sind diejenigen insbesondere bevorzugt, die neben Titandioxid zusätzlich die UV-Filter 2-Hydroxy-4-methoxy-benzophenon und/oder Methoxyzimtsäureoctylester enthalten.

25

30

35

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Formulierung erfolgt, indem ein oder mehrere Wirkstoffe ausgewählt aus Phyllochinon, 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim, Vitamin A und seinen Derivaten, Vitamin E und seinen Derivaten, Vitamin H, Allantoin, Bisabolol, Nicotinsäurederivaten und Coffein und ein oder mehrere Substanzen ausgewählt aus Antioxidantien und UV-Filtern gegebenenfalls mit Hilfs- und/oder Trägerstoffen in eine geeignete Formulierungsform gebracht werden. Die Hilfs- und Trägerstoffe stammen aus der Gruppe der Trägermittel, Konservierungsstoffe und anderer üblicher Hilfsstoffe.

Die erfindungsgemäßen kosmetischen oder dermatologischen Formulierungen werden äußerlich angewendet.

Als Anwendungsform der erfindungsgemäßen Formulierungen seien z.B. genannt: Lösungen, Suspensionen, Emulsionen, Pasten, Salben, Gele, Cremes, Lotionen, Puder, Seifen, tensidhaltige Reinigungspräparate, Öle und Sprays. Weitere Anwendungsformen sind z.B. Sticks, Shampoos und Duschbäder. Der Formulierung können beliebige übliche Trägerstoffe, Hilfsstoffe und gegebenenfalls weitere Wirkstoffe zugesetzt werden.

15

20

25

30

Vorzuziehende Hilfsstoffe stammen aus der Gruppe der Konservierungsstoffe, Antioxidantien, Stabilisatoren, Lösungsvermittler, Vitamine, Färbemittel, Geruchsverbesserer, Filmbildner, Verdickungsmittel, Feuchthaltemittel.

Salben, Pasten, Cremes und Gele können die üblichen Trägerstoffe enthalten, z.B. tierische und pflanzliche Fette, Wachse, Paraffine, Stärke, Traganth, Cellulosederivate, Polyethylenglykole, Silicone, Bentonite, Kieselsäure, Talkum und Zinkoxid oder Gemische dieser Stoffe. Puder und Sprays können die üblichen Trägerstoffe enthalten, z.B. Milchzucker, Talkum, Kieselsäure, Aluminiumhydroxid, Calciumsilikat und Polyamid-Pulver oder Gemische dieser Stoffe. Sprays können zusätzlich die üblichen Treibmittel, z.B. Chlorfluorkohlenwasserstoffe, Propan/Butan oder Dimethylether, enthalten.

Lösungen und Emulsionen können die üblichen Trägerstoffe wie Lösungsmittel, Lösungsvermittler und Emulgatoren, z.B. Wasser, Ethanol, Isopropanol, Ethylcarbonat, Ethlyacetat, Benzylalkohol, Benzylbenzoat, Propylenglykol, 1,3-Butylglykol, Öle, insbesondere Baumwollsaatöl, Erdnußöl, Maiskeimöl, Olivenöl, Rizinusöl und Sesamöl, Glycerinfettsäureester, Polyethylenglykole und Fettsäureester des Sorbitans oder Gemische dieser Stoffe enthalten.

Suspensionen können die üblichen Trägerstoffe wie flüssige Verdünnungsmittel, z.B. Wasser, Ethanol oder Propylenglykol, Suspendiermittel,

z.B. ethoxylierte Isostearylalkohole, Polyoxyethylensorbitester und Polyoxyethylensorbitanester, mikrokristalline Cellulose, Aluminiummetahydroxid, Bentonit, Agar-Agar und Traganth oder Gemische dieser Stoffe enthalten.

5

Seifen können die üblichen Trägerstoffe wie Alkalisalze von Fettsäuren, Salze von Fettsäurehalbestern, Fettsäureeiweißhydrolysaten, Isothionate, Lanolin, Fettalkohol, Pflanzenöle, Pflanzenextrakte, Glycerin, Zucker oder Gemische dieser Stoffe enthalten.

10

15

20

Tensidhaltige Reinigungsprodukte können die üblichen Trägerstoffe wie Salze von Fettalkoholsulfaten, Fettalkoholethersulfaten, Sulfobernsteinsäurehalbestern, Fettsäureeiweißhydrolysaten, Isothionate, Imidazoliniumderivate, Methyltaurate, Sarkosinate, Fettsäureamidethersulfate, Alkylamidobetaine, Fettalkohole, Fettsäureglyceride, Fettsäurediethanolamide, pflanzliche und synthetische Öle, Lanolinderivate, ethoxylierte Glycerinfettsäureester oder Gemische dieser Stoffe enthalten. Gesichts- und Körperöle können die üblichen Trägerstoffe wie synthetische Öle wie Fettsäureester, Fettalkohole, Silikonöle, natürliche Öle wie Pflanzenöle und ölige Pflanzenauszüge, Paraffinöle, Lanolinöle oder Gemische dieser Stoffe enthalten.

,

Weitere typisch kosmetische Anwendungsformen sind auch Lippenstifte, Lippenpflegestifte, Mascara, Eyeliner, Lidschatten, Rouge, Puder-, Emulsions- und Wachs-Make up sowie Sonnenschutz-, Prä-Sun- und After-Sun-Präparate.

30

25

kosmetischen oder dermatologischen Formulierungen in Form einer W/O-Emulsion vor. Dies gilt z.B. insbesondere, wenn Phyllochinon als Wirkstoff in der kosmetischen oder dermatologischen Formulierung enthalten ist.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung liegen die

Der Anteil des einen oder der mehreren Wirkstoffe ausgewählt aus Phyllochinon, 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim, Vitamin A und seinen Derivaten, Vitamin E und seinen Derivaten, Vitamin H, Allantoin, Bisabolol, Nicotinsäurederivaten und Coffein in der erfindungsgemäßen Formulierung beträgt vorzugsweise von 0,001 bis 20 Gew.%, besonders bevorzugt von 0,1 bis 3 Gew.% bezogen auf die gesamte erfindungsgemäße Formulierung.

Der Anteil des einen oder der mehreren Antioxidantien in der erfindungsgemäßen Formulierung beträgt vorzugsweise von 0,001 bis 5 Gew.%, besonders bevorzugt von 0,01 bis 2 Gew.% bezogen auf die gesamte erfindungsgemäße Formulierung.

Der Anteil des einen oder mehreren UV-Filter in der erfindungsgemäßen Formulierung beträgt vorzugsweise von 0,05 bis 20 Gew.%, besonders bevorzugt von 1 bis 10 Gew.% bezogen auf die gesamte erfindungsgemäße Formulierung.

Die Feststellung der stabilisierenden Wirkung der Antioxidantien und UV-Filter auf die Wirkstoffe in den erfindungsgemäßen Formulierungen kann nach Methoden, die dem Fachmann bekannt sind, erfolgen. Beispielsweise kann eine erfindungsgemäße Formulierung und eine entsprechende Formulierung ohne Antioxidantien und UV-Filter unter gleichen Bedingungen (Licht- und Lufteinfluß) aufbewahrt werden und durch Vergleich der Verfärbung dieser Formulierungen der stabilisierende Einfluß der Antioxidantien und UV-Filter festgestellt werden.

Alle Verbindungen oder Komponenten, die in den erfindungsgemäßen Formulierungen verwendet werden können, sind entweder bekannt und käuflich erwerbbar oder können nach bekannten Methoden synthetisiert werden.

30

5

10

15

20

## Beispiele

5

10

Die folgenden Beispiele dienen zur Verdeutlichung der Erfindung und sind keinesfalls als Limitierung aufzufassen. Alle %-Angaben sind Gewichtsprozent.

Die INCI-Namen der in den Beispielen verwendeten Rohstoffe werden im folgenden in der Englischen Originalbezeichnung angegeben. Sie sind wie folgt:

	Rohstoff	INCI
	Antaron V-220	PVP/Eicosene Glycol
15	Arlacel 165V	Glyceryl Stearate (and) PEG-100
		Stearate
	Arlacel 1689	Sorbitol, Glycerol Esters
	BHT	BHT
	Bienenwachs	Beeswax
20	Cetiol	Oleyl Oleate
	Cetiol V	Decyl Oleate
	Cetylalkohol	Cetyl Alcohol
	Cutina HR	Hydrogenated Castor Oil
	Emulgator E2155	Stearyl Alcohol (and) Steareth-7 (and)
25		Steareth-10
	Eusolex 2292	Octyl Methoxycinnamate
	Eusolex 4360	Benzophenone-3
	Eusolex 6300	4-Methylbenzylidene Campher
	Eusolex 9020	Butyl Methoxydibenzoylmethane
30	EusolexT-2000	Titanium Dioxide, Alumina; Simethicone
	Eusolex T-AQUA	Aqua, Titanium Dioxide, Alumina,
		Sodium Methaphosphate, Phenoxy-
		ethanol, Sodium Methylparaben

	Rohstoff	INCI
	Euxyl K100	Benzyl Alcohol, Methylchloroisothia- zoline, Methylisothiazoline
5	Germaben II-E	Propylene Glycol, Diazolidinyl Urea, Methylparabene, Propylparabene
	Glycerin ·	Glycerin
	Glycerol	Glycerin
	Imwitor 900	Glyceryl Stearate
10	Isolan PDI	Diisosteaoryl Polyglyceryl-3-
	•	Diisostearate
	Isopropylmyristat	Isopropyl Myristate
	Isopropylpalmitat	Isopropyl Palmitate
	Karion F flüssig	Sorbitol
15	Lanette 18	Stearyl Alcohol
	Lanette O	Cetearyl Alcohol
	Lanolin	Lanolin
	Lunacera M	Microwax
	Luvitol EHO	Cetearyl Octanoate
20	Magnesiumsulfat	Magnesium Sulfate
	Miglyol 812	Caprylic/Capric Triglyceride
	Miglyol 812 Neutralöl	Caprylic/Capric Triglyceride
•	Mirasil CM	Cyclomethicone
	Mirasil DM 350	Dimethicone
25	Oxynex K flüssig	PEG-8, Tocopherol, Ascorbyl Palmi-
		tate, Ascorbic Acid, Citric Acid
	Paraffin	Mineral Oil
	Paraffin, liquid	Mineral Oil
	Propandiol-1,2	Propylene Glycol
30	Rutin	Rutin
	Tegin M	Glyceryl Stearate
	Teginacid H	Glyceryl Stearate (and) Ceteth-20
	Tego Care 450	Polyglyceryl-3 Methylglucose Distearate
	Titriplex III	Disodium EDTA
35	Trihydroxyethylrutin	Troxerutin
	Vitamin K1	Phytonadione

## Beispiele 1-3: BHT als Antioxidans

## 5 Beispiel 1

Aus folgenden Komponenten werden erfindungsgemäße O/W-Emulsionen enthaltend Vitamin K1 hergestellt:

	, and the second			<u>Gew%</u>
10	A Paraffin	(ArtNr. 107160)	(1)	8,0
	. Isopropylmyristat	(ArtNr. 822102)	(1)	7,0
	Lanette O		(2)	3,0
	Arlacel 165V		(3)	5,0
15	BHT		(4)	×
	B Wasser, demineralisiert			ad 100
	Glycerol, 87%	(ArtNr. 104091)	(1)	3,0
20	Konservierungsmittel			q.s.
20	C Vitamin K1	(ArtNr. 501890)	(1)	1,0

In Beispiel 1A ist x = 0.05 und in Beispiel 1B ist x = 0.1.

25

Als Konservierungsmittel können 0,05 % Propyl-4-hydroxybenzoat (Art.-Nr. 130173) oder 0,15 % Methyl-4-hydroxybenzoat (Art.-Nr. 130174) verwendet werden.

30

35

## Herstellung:

Die Phasen A und B werden separat auf 75 °C erwärmt und anschließend Phase A unter Rühren in die Phase B eingetragen. Die vereinigten Phasen werden homogenisiert. Danach wird unter Rühren abgekühlt und bei 30 °C Phase C zugesetzt.

## Eigenschaften:

Die Emulsionen sind schwach gelb gefärbt und besitzen einen pH-Wert von 5,7.

## 5 Bezugsquellen:

- (1) Merck KGaA
- (2) Henkel KGaA
- (3) Uniqema
- (4) Rhodia

10

15

Die Emulsionen der Beispiele 1A und 1B werden einen Monat an der Luft unter Tageslicht gelagert. Als Vergleich dient eine analoge O/W-Emulsion, die jedoch kein BHT enthält. Die Cremes der Beispiele 1A und 1B zeigen nach dieser Zeit eine deutlich geringere Verfärbung als die Emulsion ohne BHT. Die Emulsionen der Beispiele 1A und 1B zeigen keinen Unterschied in der Verfärbung.

#### Beispiel 2

20 Aus folgenden Komponenten wird eine erfindungsgemäße W/O-Emulsion enthaltend Vitamin K1 hergestellt:

				<u>Gew%</u>
	A Arlacel 1689		(3)	6,0
25	Paraffin, liquid	(ArtNr 107162)	(1)	17,0
	Isopropylmyristat	(ArtNr. 822102)	(1)	5,0
	BHT		(4)	0,05
30	B Wasser, demineralisiert			ad 100
	Glycerol, 87%	(ArtNr. 104091)	(1)	4,0
		(	( ' /	., •
	Magnesiumsulfat	(ArtNr. 105886)	(1)	0,5
	·		• •	·

Als Konservierungsmittel können

0,05 % Propyl-4-hydroxybenzoat (Art.-Nr. 130173) oder

0,15 % Methyl-4-hydroxybenzoat (Art.-Nr. 130174)

verwendet werden.

5

10

Herstellung:

Die Phasen A und B werden separat auf 75 °C erwärmt und anschließend Phase B unter Rühren in die Phase A eingetragen. Die vereinigten Phasen werden homogenisiert. Danach wird unter Rühren abgekühlt und bei 30 °C Phase C zugesetzt.

## Eigenschaften:

Die Emulsion ist schwach gelb gefärbt.

#### 15 Bezugsquellen:

- (1) Merck KGaA
- (2) Henkel KGaA
- (3) Uniqema
- (4) Rhodia

20

Die Emulsion des Beispiels 2 wird analog denen der Beispiele 1A und 1B getestet. Die Emulsion des Beispiels 2 zeigt eine signifikant geringere Verfärbung als die Emulsion des Beispiels 1A.

25

## Beispiel 3

Aus folgenden Komponenten wird eine erfindungsgemäße W/O-Emulsion enthaltend Vitamin K1 hergestellt:

				<u>Gew%</u>
	A Isolan PDI		(3)	3,0
	Paraffin, liquid		(1)	17,0
	Isopropylmyristat	(ArtNr. 822102)	(1)	5,0
35	Bienenwachs	(ArtNr. 111544)	(1)	0,2
	Cutina HR		(2)	0,3

	BHT		(4)	0,05
<b>~</b>	B Wasser, demineralisiert	(A-4 N= 404004)	. (1)	ad 100
5	Glycerol, 87%	(ArtNr. 104091)	(1)	4,0 1.0
	Magnesiumsulfat Konservierungsmittel		(1)	1,0 q.s.
	C Vitamin K1	(ArtNr. 501890)	(1)	1,0
10	•	.4		

Als Konservierungsmittel können

0,05 % Propyl-4-hydroxybenzoat (Art.-Nr. 130173) oder

0,15 % Methyl-4-hydroxybenzoat (Art.-Nr. 130174)

verwendet werden.

15

20

## Herstellung:

Die Phasen A und B werden separat auf 75 °C erwärmt und anschließend Phase B unter Rühren in die Phase A eingetragen. Die vereinigten Phasen werden homogenisiert. Danach wird unter Rühren abgekühlt und bei 30 °C Phase C zugesetzt.

#### Eigenschaften:

Die Emulsion ist schwach gelb gefärbt.

#### Bezugsquellen: 25

- Merck KGaA (1)
- Henkel KGaA (2)
- Uniqema (3)
- Rhodia (4)

30

Die Emulsion des Beispiels 3 wird analog denen der Beispiele 1A und 1B getestet. Die Emulsion des Beispiels 3 zeigt eine signifikant geringere Verfärbung als die Emulsion des Beispiels 1A. Die Verfärbung der

Emulsion des Beispiels 3 ist geringfügig stärker ausgeprägt als die Verfärbung der Emulsion des Beispiels 2.

# 5 Beispiele 4-5: Bioflavonoide als Antioxidantien

## Beispiel 4

10

Aus folgenden Komponenten werden erfindungsgemäße O/W-Emulsionen enthaltend Vitamin K1 hergestellt:

				<u>Gew%</u>
	A Paraffin	(ArtNr. 107160)	(1)	8,0
	lsopropylmyristat	(ArtNr. 822102)	(1)	7,0
15	Lanette O		(2)	3,0
	Arlacel 165V		(3)	5,0
	B Wasser, demineralisiert			ad 100
	Glycerol, 87%	(ArtNr. 104091)	(1)	3,0
20	Konservierungsmittel			q.s.
	Trihydroxyethylrutin	(ArtNr. 509002)	(1)	X
	C Vitamin K1	(ArtNr. 501890)	(1)	1,0

In Beispiel 4A ist x = 0.05, in Beispiel 4B ist x = 0.1, in Beispiel 4C ist x = 0.5 und in Beispiel 4D ist x = 1.0.

Als Konservierungsmittel können

30 0,05 % Propyl-4-hydroxybenzoat (Art.-Nr. 130173) oder 0,15 % Methyl-4-hydroxybenzoat (Art.-Nr. 130174) verwendet werden.

#### Herstellung:

5

Die Phasen A und B werden separat auf 75 °C erwärmt und anschließend Phase A unter Rühren in die Phase B eingetragen. Die vereinigten Phasen werden homogenisiert. Danach wird unter Rühren abgekühlt und bei 30 °C Phase C zugesetzt.

## Bezugsquellen:

- (1) Merck KGaA
- 10 (2) Henkel KGaA
  - (3) Uniqema

Die Emulsionen des Beispiels 4 werden analog denen der Beispiele 1A und 1B getestet. Die Emulsionen des Beispiels 4 zeigen eine signifikant geringere Verfärbung als die Emulsion des Beispiels 1A. Zudem läßt sich feststellen, daß die Verfärbung mit steigender Konzentration an Trihydroxyethylrutin geringer wird und die Emulsionen mit 0,5 Gew.-% und 1,0 Gew.-% Trihydroxyethylrutin am geringsten verfärbt sind. Die Emulsionen der Beispiele 4C und 4D (0,5 Gew.-% und 1,0 Gew.-% Trihydroxyethylrutin) zeigen keine Unterschiede in der Verfärbung.

#### **Beispiel 5**

Aus folgenden Komponenten werden erfindungsgemäße O/W-Emulsionen enthaltend Vitamin K1 hergestellt:

	•		<u>Gew%</u>
	A Tego Care 450	(5)	3,0
30	Tegin M	(5)	1,0
	Lanette 18	(2)	1,0
	Miglyol 812	(2)	7,0
	Mirasil DM 350	(4)	0,5
	Mirasil CM	(4)	2,0
35	Isopropylpalmitat	(1)	5,0

	BHT		(4)	<b>X</b>
	Rutin	(ArtNr. 500017)	(1)	У
5	B Wasser, demineralisiert			ad 100
	Glycerol, 87%	(ArtNr. 104091)	(1)	3,0
	Konservierungsmittel			q.s.
	Trihydroxyethylrutin	(ArtNr. 509002)	(1)	Z
10	Ç Vitamin K1	(ArtNr. 501890)	(1)	1,0
	In Beispiel 5A ist $x = 0.05$ ,	y = 0  und  z = 0;		
	in Beispiel 5B ist $x = 0$ , $y =$	0  und  z = 0,1;		
	in Beispiel 5C ist $x = 0$ , $y =$	0  und  z = 0,5;		
15	in Beispiel 5D ist $x = 0$ , $y =$	0,1 und $z = 0$ und		
	in Beispiel 5E ist $x = 0$ , $y =$	0,5  und  z = 0.		

## Als Konservierungsmittel können

20 0,05 % Propyl-4-hydroxybenzoat (Art.-Nr. 130173) oder 0,15 % Methyl-4-hydroxybenzoat (Art.-Nr. 130174) verwendet werden.

## Herstellung:

Die Phasen A und B werden separat auf 70 °C erwärmt und anschließend Phase A unter Rühren in die Phase B eingetragen. Die vereinigten Phasen werden homogenisiert. Danach wird unter Rühren abgekühlt und bei 30 °C Phase C zugesetzt.

## 30 Bezugsquellen:

- (1) Merck KGaA
- (2) Henkel KGaA
- (3) Uniqema
- (4) Rhodia
- 35 (5) Th. Goldschmidt AG

Die Emulsionen des Beispiels 5 werden analog denen der Beispiele 1A und 1B getestet. Die Emulsionen der Beispiele 5B und 5C (Trihydroxyethylrutin als Antioxidans) zeigen die geringste Veränderung der Farbe, dann die Emulsionen der Beispiele 5D und 5E (Rutin als Antioxidans) und schließlich zeigt die Emulsion des Beispiels 5A im Vergleich die stärkste Veränderung der Farbe.

## 10 Beispiele 6-10

5

15

## Formulierungen enthaltend UV-Filter

Beispiel 6

Aus folgenden Komponenten wird eine erfindungsgemäße O/W-Emulsion enthaltend Vitamin K1 hergestellt:

				<u>Gew%</u>
	A Arlacel 165V		(2)	10,0
	Paraffin flüssig	(ArtNr. 1.07162)	(1)	25,0
20	Cetylalkohol	(ArtNr. 1.00989)	(1)	2,0
	Lanolin		(3)	2,0
	Oxynex K flüssig	(ArtNr. 1.08324)	(1)	0,05
		•		
	B Zinkoxid	(ArtNr. 1.30148)	<b>(1)</b> .	10,0
25	Karion F flüssig	(ArtNr. 1.02993)	(1)	3,0
	Glycerin	(ArtNr. 1.04093)	(1)	2,0
	Titriplex III	(ArtNr. 1.08421)	(1)	0,05
	Germaben II-E		(4)	0,5
	Wasser, demineralisiert			ad 100
30				
	C Vitamin K1		(1)	1,0

## Herstellung:

Die Phase A wird auf 75 °C und Phase B separat auf 80 °C erwärmt und anschließend Phase B unter Rühren langsam in die Phase A eingetragen. Die vereinigten Phasen werden homogenisiert. Danach wird unter Rühren abgekühlt und bei 35 °C Phase C zugesetzt.

## Bezugsquellen:

- (1) Merck KGaA
- (2) ICI
- 10 (3) Henry Lamotte
  - (4) ISP

Das Zinkoxid wirkt der Verfärbung der Emulsion durch Lagerung unter Tageslicht signifikant entgegen.

15

5

## Beispiel 7

Aus folgenden Komponenten werden erfindungsgemäße O/W-Emulsionen enthaltend Vitamin K1 hergestellt:

,				<u>Gew%</u>
	A Eusolex T-2000	(ArtNr. 105373)	(1)	а
	Eusolex 4360	(ArtNr. 105376)	<b>(1)</b> ·	b
	Emulgator E2155		(2)	2,0
25	Teginacid H		(2)	2,0
	Luvitol EHO		(3)	6,0
	Imwitor 900	•	(4)	3,0
	Cetiol		(5)	5,0
	Lunacera M		(6)	1,0
30	Miglyol 812 Neutralöl		(4)	С
	Antaron V-220		(7)	1,0
	B Propandiol-1,2	(ArtNr. 107478)	(1)	4,0
	Wasser, demineralisiert		477	ad 100
35	Germaben II-E		(7)	0,5

C Vitamin K1

(1) 1,0

In Beispiel 7A ist a = 6,0, b = 3,0 und c = 3,0

In Beispiel 7B ist a = 6.0, b = 0 und c = 6.0

In Beispiel 7C ist a = 0, b = 3.0 und c = 3.0

#### Herstellung:

Die Phase A wird auf 75 °C und Phase B separat auf 80 °C erwärmt und anschließend Phase B unter Rühren langsam in die Phase A eingetragen. Die vereinigten Phasen werden homogenisiert. Danach wird unter Rühren abgekühlt und bei 35 °C Phase C zugesetzt.

## 15 Bezugsquellen:

- (1) Merck KGaA
- (2) Th. Goldschmidt
- (3) BASF AG
- (4) Hüls Troisdorf AG
- 20 (5) Henkel KGaA
  - (6) H.B. Fuller GmbH
  - (7) ISP

Im folgenden wird die Verfärbung der Emulsionen nach folgenden Einflüssen qualitativ untersucht. Hierbei bedeutet z.B. "Emulsion 1 < Emulsion 2", daß sich Emulsion 1 in signifikanter Weise weniger stark verfärbt als Emulsion 2. "<<" bedeutet, daß dieser Effekt besonders deutlich ausgeprägt ist.

35

Lagerung unter Einfluß von Tageslicht (4 Wochen): Emulsion 7A < Emulsion 7B < Emulsion 7C

Einwirkung von UV-Licht (15 min.; Gerät 'Suntest CPS', 80 W/m²):

5 Emulsion 7A < Emulsion 7C << Emulsion 7B

Lagerung unter Lichtausschluß (4 Wochen): Emulsion 7B < Emulsion 7A < Emulsion 7C

Die Kombination der UV-Filter Eusolex T-2000 und Eusolex 4360 wirkt der Verfärbung der Emulsion insgesamt signifikant stärker entgegen als die genannten UV-Filter alleine.

## Beispiel 8

Aus folgenden Komponenten werden erfindungsgemäße O/W-Emulsionen enthaltend Vitamin K1 hergestellt:

				<u>Gew%</u>
	A Eusolex 2292	(ArtNr. 1.05382)	(1)	а
20	Eusolex 4360	(ArtNr. 1.05376)	(1)	b
	Emulgator E2155		(2)	3,0
	Teginacid H		(2)	3,0
	Luvitol EHO		(3)	С
	Imwitor 900		(4)	3,0
25	Cetiol		(5)	4,0
	Lunacera M		(6)	1,0
	Miglyol 812 Neutralöl		(4)	3,0
	B Eusolex T-AQUA		(1)	d
30	Propandiol-1,2	(ArtNr. 1.07478)	(1)	4,0
	Allantoin		(1)	0,2
	Germaben II-E		(7)	0,5
	Wasser, demineralisiert			ad 100
35	C Vitamin K1		(1)	1,0

```
In Beispiel 8A ist a = 7.0, b = 3.0, c = 10.5 und d = 16.7 In Beispiel 8B ist a = 0, b = 0, c = 20.5 und d = 16.7 In Beispiel 8C ist a = 7.0, b = 3.0, c = 13.5 und d = 0
```

5

#### Herstellung:

Die Phase A wird auf 75 °C und Phase B separat auf 80 °C erwärmt und anschließend Phase B unter Rühren langsam in die Phase A eingetragen.

Die vereinigten Phasen werden homogenisiert. Danach wird unter Rühren abgekühlt und bei 35 °C Phase C zugesetzt.

## Bezugsquellen:

- 15 (1) Merck KGaA
  - (2) Th. Goldschmidt
  - (3) BASF AG
  - (4) Hüls Troisdorf AG
  - (5) Henkel KGaA
- 20 (6) H.B. Fuller GmbH
  - (7) ISP

Im folgenden wird die Verfärbung der Emulsionen nach folgenden Einflüssen qualitativ untersucht. Hierbei bedeutet z.B. "Emulsion 1 < Emulsion 2", daß sich Emulsion 1 in signifikanter Weise weniger stark verfärbt als Emulsion 2. "<<" bedeutet, daß dieser Effekt besonders deutlich ausgeprägt ist. "Emulsion 1 ~ Emulsion 2" bedeutet, daß Emulsion 1 nach dem entsprechenden Einfluß in ähnlicher Weise verfärbt ist wie Emulsion 2.

Lagerung unter Einfluß von Tageslicht (4 Wochen): Emulsion 8A < Emulsion 8B << Emulsion 8C

Einwirkung von UV-Licht (15 min.; Gerät 'Suntest CPS', 80 W/m²):

5 Emulsion 8A << Emulsion 8C < Emulsion 8B

Lagerung unter Lichtausschluß (4 Wochen): Emulsion 8A ~ Emulsion 8B << Emulsion 8C

10

Alle genannten UV-Filter-Kombinationen zeigen eine signifikante Verbesserung der Farbstabilität. Die besten Ergebnisse werden mit Titandioxid erzielt bzw. nach UV-Bestrahlung mit Titandioxid unter gleichzeitiger Anwesenheit von Eusolex 2292 und Eusolex 4360.

15

#### Beispiel 9

Aus folgenden Komponenten wird eine erfindungsgemäße W/O-Emulsion enthaltend Vitamin K1 hergestellt:

				<u>Gew%</u>
	A Eusolex 2292	(ArtNr. 1.05382)	(1)	7,0
	Eusolex 9020	(ArtNr. 1.05844)	(1)	2,0
	Isolan PDI		(2)	3,0
25	Cetiol V		(3)	6,0
	Luvitol EHO		(4)	6,5
	Lunacera M		(5)	0,5
	B Glycerin (etwa 87%)	(ArtNr. 1.04091)	(1)	3,0
30	Magnesiumsulfat			
	Heptahydrat	(ArtNr. 1.05882)	(1)	1,0
	Germaben II-E		(6)	0,5
	Wasser, demineralisiert			ad 100
35	C Vitamin K1		(1)	1,0

#### Herstellung:

Die Phase A wird auf 75 °C und Phase B separat auf 80 °C erwärmt und anschließend Phase B unter Rühren langsam in die Phase A eingetragen.

Die vereinigten Phasen werden homogenisiert. Danach wird unter Rühren abgekühlt und bei 35 °C Phase C zugesetzt.

#### Bezugsquellen:

- (1) Merck KGaA
- 10 (2) Th. Goldschmidt AG
  - (3) Henkel KGaA
  - (4) BASF AG
  - (5) H.B. Fuller GmbH
  - (6) ISP

15

Die Kombination der Lichtschutzfilter Eusolex 2292 und Eusolex 9020 wirkt der Verfärbung der Emulsion durch Lagerung unter Tageslicht, durch UV-Bestrahlung und durch Lagerung unter Lichtausschluß signifikant entgegen.

20

#### Beispiel 10

Aus folgenden Komponenten wird eine erfindungsgemäße W/O-Emulsion enthaltend Vitamin K1 hergestellt:

25

				<u>Gew%</u>
	A Eusolex T-2000	(ArtNr. 1.05373)	(1)	3,0
	Eusolex 4360	(ArtNr. 1.05376)	(1)	2,0
	Isolan PDI		(2)	3,0
30	Cetiol V		(3)	8,0
	Luvitol EHO		(4)	8,5
	Lunacera M	·	(5)	0,5

	B Glycerin (etwa 87%)	(ArtNr. 1.04091)	(1)	3,0
	Magnesiumsulfat	•		
	Heptahydrat	(ArtNr. 1.05882)	(1)	1,0
	Euxyl K100		(6)	0,5
5	Wasser, demineralisiert			ad 100
	C Vitamin K1		(1)	1,0

## Herstellung:

Die Phase A wird auf 75 °C und Phase B separat auf 80 °C erwärmt und anschließend Phase B unter Rühren langsam in die Phase A eingetragen. Die vereinigten Phasen werden homogenisiert. Danach wird unter Rühren abgekühlt und bei 35 °C Phase C zugesetzt.

15

## Bezugsquellen:

- (1) Merck KGaA
- (2) Th. Goldschmidt AG
- 20 (3) Henkel KGaA
  - (4) BASF AG
  - (5) H.B. Fuller GmbH
  - (6) Schülke & Mayr
- Diese Emulsion zeigt eine deutlich geringere Verfärbung im Vergleich zu den in den Beispielen 6-9 untersuchten Emulsionen.

30

#### Patentansprüche

1. Kosmetische oder dermatologische Formulierung enthaltend Hilfsund/oder Trägerstoffe sowie einen oder mehrere Wirkstoffe
ausgewählt aus Phyllochinon, 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim,
Vitamin A und seinen Derivaten, Vitamin E und seinen Derivaten,
Vitamin H, Allantoin, Bisabolol, Nicotinsäurederivaten und Coffein,
dadurch gekennzeichnet, daß zusätzlich

- 10 (a) ein oder mehrere Antioxidantien
  .
  und/oder
- (b) ein oder mehrere UV-Filter15enthalten ist.
  - Kosmetische oder dermatologische Formulierung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Wirkstoff Phyllochinon und/oder 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim enthalten ist.
    - 3. Kosmetische oder dermatologische Formulierung nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Antioxidans Butylhydroxytoluol enthalten ist.
  - 4. Kosmetische oder dermatologische Formulierung nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß als Antioxidans eine oder mehrere Verbindungen ausgewählt aus Flavonoiden und/oder Coumaranonen enthalten ist.
    - 5. Kosmetische oder dermatologische Formulierung nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Flavonoide und Coumaranone ausgewählt sind aus den Verbindungen der Formel (I):

20

25

30

$$\begin{array}{c|c}
Z_2 & O \\
Z_3 & O \\
Z_4 & O
\end{array}$$

$$(I)$$

worin

5

Jabis Z<sub>4</sub> jeweils unabhängig voneinander H, OH, Alkoxy, Hydroxy-alkoxy, Mono- oder Oligoglycosidreste bedeuten und wobei die Alkoxy- und Hydroxyalkoxygruppen verzweigt und unverzweigt sein und 1 bis 18 C-Atome aufweisen können und wobei an die Hydroxygruppen der genannten Reste auch Sulfat oder Phosphat gebunden sein kann,

A ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus den Teilformeln (IA), (IB) und (IC)

$$Z_{6}$$

$$Z_{7}$$

$$Z_{8}$$

$$Z_{9}$$

$$Z_{10}$$

$$Z_{10}$$

$$Z_{10}$$

$$Z_{10}$$

$$Z_{10}$$

$$Z_{6}$$

$$Z_{8}$$

$$Z_{9}$$

$$Z_{10}$$

$$Z_{10}$$

$$Z_{10}$$

$$Z_{10}$$

$$Z_{10}$$

$$Z_{10}$$

$$Z_{10}$$

$$\begin{array}{c|c}
Z_6 & Z_7 \\
\hline
V-W- & Z_8 \\
\hline
Z_{10} & Z_9
\end{array}$$
(IC)

Z<sub>5</sub> H, OH oder OR,

10 R einen Mono- öder Oligoglykosidrest,

Z<sub>6</sub> bis Z<sub>10</sub> die Bedeutung der Reste Z<sub>1</sub> bis Z<sub>4</sub> besitzen, und

bedeutet.

20

- 6. Kosmetische oder dermatologische Formulierung nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß das Flavonoid Rutin oder Troxerutin ist.
- 25 Kosmetische oder dermatologische Formulierung nach einem der 7. Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß der eine oder die mehreren UV-Filter ausgewählt sind aus folgenden Substanzen: Zinkoxid, Titandioxid, 3-(4'-Methylbenzyliden)-dl-kampfer, 1-(4-tert-Butylphenyl)-3-(4-methoxyphenyl)propan-1,3-dion, 4-Isopropyl-30 dibenzoylmethan, 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, Methoxyzimtsäureoctylester, 3,3,5-Trimethylcyclohexylsalicylat, 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-ethylhexylester, 2-Cyano-3,3diphenylacrylsäure-2-ethylhexylester, 2-Phenylbenzimidazol-5sulfonsäure sowie ihren Kalium-, Natrium- und Triethanolaminsalzen.

8. Kosmetische oder dermatologische Formulierung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß als UV-Filter Zinkoxid und/oder Titandioxid enthalten ist.

Kosmetische oder dermatologische Formulierung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß als UV-Filter Titandioxid und ein oder mehrere weitere UV-Filter ausgewählt aus 3-(4'-Methylbenzyliden)-dl-kampfer, 1-(4-tert-Butylphenyl)-3-(4-methoxyphenyl)propan-1,3-dion, 4-lsopropyldibenzoylmethan, 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, Methoxyzimtsäureoctylester, 3,3,5-Trimethylcyclohexylsalicylat, 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-ethylhexylester, 2-Cyano-3,3-diphenylacrylsäure-2-ethylhexylester, 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure sowie ihren Kalium-, Natrium- und Triethanolaminsalzen enthalten ist.

10. Kosmetische oder dermatologische Formulierung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß die weiteren UV-Filter ausgewählt sind aus 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon und Methoxyzimtsäureoctylester.

20

25

30

. 35

- 11. Kosmetische oder dermatologische Formulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 10, dadurch gekennzeichnet, daß der Anteil der Wirkstoffe von 0,001 bis 20 Gew.%, der Anteil der einen oder der mehreren Antioxidantien von 0,001 bis 5 Gew.% und der Anteil der einen oder der mehreren UV-Filter von 0,05 bis 20 Gew.%, jeweils bezogen auf die gesamte Formulierung, ist.
- 12. Kosmetische oder dermatologische Formulierung nach einem der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß sie in Form einer Lösung, einer Suspension, einer Emulsion, einer Paste, einer Salbe, eines Gels, einer Creme, einer Lotion, eines Puders, einer Seife, eines tensidhaltigen Reinigungspräparates, eines Öls, eines Lippenstifts, eines Lippenpflegestifts, einer Mascara, eines Eyeliners, von Lidschatten, von Rouge, eines Puder-, Emulsions- oder Wachs-Make ups, eines Sonnenschutz-, Prä-Sun- und After-

Sun-Präparats oder eines Sprays, eines Sticks, Shampoos oder Duschbads vorliegt.

- 13. Kosmetische oder dermatologische Formulierung nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß sie in Form einer W/O-Emulsion vorliegt.
  - 14. Verwendung von einer oder mehreren Verbindungen ausgewählt aus Antioxidantien und UV-Filtern zum Schutz und/oder zur Stabilisierung von in einer kosmetischen oder dermatologischen Formulierung enthaltenen Wirkstoffen ausgewählt aus Phyllochinon, 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim, Vitamin A und seinen Derivaten, Vitamin E und seinen Derivaten, Vitamin H, Allantoin, Bisabolol, Nicotinsäurederivaten und Coffein.

15

20

25

30

35

10

- 15. Verwendung von einem oder mehreren Wirkstoffen ausgewählt aus Phyllochinon, 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim, Vitamin A und seinen Derivaten, Vitamin E und seinen Derivaten, Vitamin H, Allantoin, Bisabolol, Nicotinsäurederivaten und Coffein und einer oder mehreren Substanzen ausgewählt aus Antioxidantien und/oder UV-Filtern zur Herstellung einer kosmetischen oder dermatologischen Formulierung.
- 16. Verwendung nach Anspruch 15 zum Schutz oder zur Pflege der menschlichen oder tierischen Haut.
- 17. Verfahren zur Herstellung einer kosmetischen oder dermatologischen Formulierung, dadurch gekennzeichnet, daß man einen oder mehrere Wirkstoffe ausgewählt aus Phyllochinon, 2-Hydroxy-5-methyllaurophenonoxim, Vitamin A und seinen Derivaten, Vitamin E und seinen Derivaten, Vitamin H, Allantoin, Bisabolol, Nicotinsäurederivaten und Coffein und eine oder mehrere Substanzen ausgewählt aus Antioxidantien und UV-Filtern gegebenenfalls mit Hilfs- und/oder Trägerstoffen in eine geeignete kosmetische oder dermatologische Formulierungsform bringt.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Ini inal Application No PCT/EP 01/00396

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A61K7/00 A61K7/48					
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELDS					
	cumentation searched (classification system followed by classification	symbols)			
Documentati	on searched other than minimum documentation to the extent that suc	ch documents are included in the fields sea	arched		
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data base	and, where practical, search terms used)			
EPO-Ini	ternal, WPI Data, PAJ				
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant	vant passages	Relevant to claim No.		
X	US 5 972 993 A (PTCHELINTSEV DMIT) 26 October 1999 (1999-10-26) claims 1,6,17	1,4-6, 12-17			
X	US 5 665 367 A (BURGER ALLAN ROBE) AL) 9 September 1997 (1997-09-09) claim 1	1,4, 12-17			
P,X	DE 198 34 818 A (MERCK PATENT GMB) 3 February 2000 (2000-02-03) page 6, line 30,31; claims 1,4,7,	1,12-17			
Further documents are listed in the continuation of box C.  X Patent family members are listed in annex.					
<ul> <li>Special categories of cited documents:</li> <li>"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</li> <li>"E" earlier document but published on or after the international filing date</li> <li>"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)</li> <li>"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means</li> <li>"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed</li> <li>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is cambined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</li> <li>"C" document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.</li> <li>"&amp;" document member of the same patent family</li> </ul>					
Date of the actual completion of the international search  Date of mailing of the international search report					
1 June 2001 11/06/2001					
Name and	Name and malling address of the ISA  European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  NL - 2280 HV Rljswijk  Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016  Authorized officer  Authorized officer  Beyss, E				

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

In Ional Application No
PCT/EP 01/00396

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US 5972993	Α	26-10-1999	NONE	·
US 5665367	A	09-09-1997	NONE	
DE 19834818	A	03-02-2000	AU 5163199 A WO 0007559 A EP 1100453 A	28-02-2000 17-02-2000 23-05-2001

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

li lonales Aktenzeichen PCT/EP 01/00396

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K7/00 A61K7/48					
Nach der Inte	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	sifikation und der IPK			
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE				
Recherchiert IPK 7	ler Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbol A61K	e)			
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sov				
	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na ternal, WPI Data, PAJ	inia dai palandank und avii. Veiwandele Si	actine At me)		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, sowelt erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.		
X	US 5 972 993 A (PTCHELINTSEV DMIT 26. Oktober 1999 (1999-10-26) Ansprüche 1,6,17	1,4-6, 12-17			
χ	US 5 665 367 A (BURGER ALLAN ROBE AL) 9. September 1997 (1997-09-09 Anspruch 1	1,4, 12-17			
P,X	DE 198 34 818 A (MERCK PATENT GMBH) 3. Februar 2000 (2000-02-03) Seite 6, Zeile 30,31; Ansprüche 1,4,7,19		1,12-17		
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	χ Siehe Anhang Patentfamille			
	ehmen Variffa Allahaman	ITT Culture Montfernillehung die noch dem i	International on Annual design		
<ul> <li>Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :</li> <li>"A" Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist</li> <li>"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen</li> <li>"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist</li> </ul>					
Anmeldedatum veröffentlicht worden ist  "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung  "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie					
ausgeführt)  "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist  werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist  "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist					
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Rec	herchenberichts		
	. Juni 2001 Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	11/06/2001  Bevollmächtigter Bediensteter			
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016  Bevoliniachtigter Bediensteter  Bevoliniachtigter Bediensteter  Bevoliniachtigter Bediensteter  Bevoliniachtigter Bediensteter  Bevoliniachtigter Bediensteter  Bevoliniachtigter Bediensteter				

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

in ionales Aktenzelchen
PCT/EP 01/00396

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		ed(er) der otfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 5972993	Α	26-10-1999	KEINE		
US 5665367	A	09-09-1997	KEINE		
DE 19834818	A	03-02-2000	WO	5163199 A 0007559 A 1100453 A	28-02-2000 17-02-2000 23-05-2001